# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-242980

(43) Date of publication of application: 29.08.2003

(51)Int.CI.

H01M 4/60 C08F 20/36 C08F 26/06 H01M 4/02 H01M 6/16 H01M 10/40

(21)Application number: 2002-040294

(71)Applicant : NEC CORP

(22)Date of filing:

18.02.2002

(72)Inventor: MORIOKA YUKIKO

SUGURO MASAHIRO NAKAHARA KENTARO

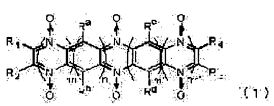
IRIYAMA JIRO IWASA SHIGEYUKI SATO MASAHARU

## (54) ELECTRODE ACTIVE MATERIAL, ELECTRODE AND BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a battery that has a high capacity density and is superior in stability.

SOLUTION: An electrode which contains, as an electrode active material, an oligomer or polymer compound having a diazine N,N'dioxide structure as expressed by the formula (1) for the side chain is used. In the formula, n, m, n', and m' express each independently an integer of 0 or more, and the order of condensation of the diazine ring and benzene ring may be alternate or random. Out of the substitutional group R1, R2, R3, R4, Ra, Rb, Rc and Rd, one expresses a part of the principal chain or side chain of the oligomer F or polymer and the remaining substitutional groups express each independently hydrogen atom, halogen atom, or a specific group. Provided that, when n is 2 or more, Ra on each benzene ring is not necessarily the same, and similarly. Rb on each benzene ring is not necessarily the same. When n' is 2 or more, Rc on each benzene ring is not necessarily the same and similarly, Rd on each benzene ring is not necessarily the same. These substitutional groups may be forming a ring structure among themselves.



#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

14.01.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

# (12)公開特許公報 (A)

# (II)特許出願公開番号 特開2003—242980

(P2003-242980A) (43)公開日 平成15年8月29日(2003.8.29)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FΙ	テーマコード (参考)
H01M 4/60		H01M 4/60	4J100
C08F 20/36		C08F 20/36	5H024
26/06		26/06	5H029
H01M 4/02		H01M 4/02	С 5Н050
			D
		審査請求 未請求 請求項の数8	OL (全12頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願2002-40294(P2002-40294)

(22)出願日 平成14年2月18日(2002.2.18)

(71)出願人 000004237

日本電気株式会社

東京都港区芝五丁目7番1号

(72)発明者 森岡 由紀子

東京都港区芝5丁目7番1号 日本電気株

式会社内

(72)発明者 須黒 雅博

東京都港区芝5丁目7番1号 日本電気株

式会社内

(74)代理人 100110928

弁理士 速水 進治

最終頁に続く

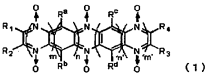
# (54) 【発明の名称】電極活物質、電極および電池

#### (57)【要約】 (修正有)

【課題】 容量密度が高く、かつ安定性に優れた電池を 提供する。

【解決手段】 電極活物質として、下記一般式 (1) で 示されるジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に 有するオリゴマー又はボリマー化合物を含有する電極を 用いる。

# 【化11】



[式中、n、m、n'及びm'はそれぞれ独立に0以上の整数を示し、ジアジン環とベンゼン環との縮合の順序は交互であってもランダムであってもよい。また、置換基R<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>4</sub>、R<sup>4</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>6</sup>及びR<sup>4</sup>のうち、一つはオリゴマー又はボリマーの主鎖あるいは側鎖の一部を示し、残りの置換基はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、又は特定の基を示す。ただし、nが2以上の場合、各々のベンゼン環上のR<sup>6</sup> は必ずしも同一であ

る必要はなく、同様に各々のベンゼン環上のR<sup>b</sup> は必ずしも同一である必要はない。また、n'が2以上の場合、各々のベンゼン環上のR<sup>c</sup> は必ずしも同一である必要はなく、同様に各々のベンゼン環上のR<sup>c</sup> は必ずしも同一である必要はない。またこれらの置換基は、置換基同士で環構造を形成していてもよい。]

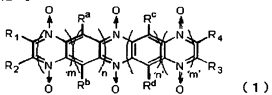
【特許請求の範囲】

【請求項1】 オリゴマー又はポリマーを含む電極活物質であって、前記オリゴマー又はポリマーの構成単位が、ジアジンN、N' – ジオキサイド構造を有する下記一般式(1)で示される化合物の置換基 $R_1$ 、 $R_2$ 、

1

R<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>、R<sup>1</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>6</sup>及びR<sup>6</sup>うち一つの置換基に代えて一つの結合手を持つ一価基を少なくとも一つ含むことを特徴とする電極活物質。

【化1】



[式中、n、m、n'及びm'はそれぞれ独立に0以上の 整数を示す。また、ジアジン環とベンゼン環との縮合の 順序は交互であってもランダムであってもよい。また、 置換基R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sup>4</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>c</sup>及びR<sup>d</sup>のう ち、一つは前記結合手を示し、残りの置換基はそれぞれ 独立に、水素原子、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、ニ 20 トロ基、ニトロソ基、シアノ基、カルボキシル基、置換 もしくは非置換のアルキル基、置換もしくは非置換のア ルケニル基、置換もしくは非置換のシクロアルキル基、 置換もしくは非置換の芳香族炭化水素基、置換もしくは 非置換の芳香族複素環基、置換もしくは非置換のアラル キル基、置換もしくは非置換のアミノ基、置換もしくは 非置換のアルコキシ基、置換もしくは非置換のアリール オキシ基、置換もしくは非置換のアルコキシカルボニル 基、置換もしくは非置換のアリールオキシカルボニル 基、置換もしくは非置換のアシル基、または置換もしく 30 は非置換のアシルオキシ基を示す。ただし、nが2以上 の場合、各々のペンゼン環上のR<sup>®</sup> は必ずしも同一であ る必要はなく、同様に各々のベンゼン環上のR<sup>®</sup> は必ず しも同一である必要はない。また、n'が2以上の場 合、各々のベンゼン環上のR'は必ずしも同一である必 要はなく、同様に各々のベンゼン環上のR'は必ずしも 同一である必要はない。また、これらの置換基は、その 一個以上の原子が硫黄原子、ケイ素原子、リン原子、ま たはホウ素原子で置換されていてもよく、また置換基同 士で環構造を形成していてもよい。]

【請求項2】 請求項1記載のジアジンN, N'-ジオキサイド構造を有するオリゴマー又はポリマー化合物を、電極反応の少なくとも放電反応において反応出発物、生成物または中間生成物として含有することを特徴とする電極。

【請求項3】 請求項2記載の電極を、正極または負極の少なくとも一方の電極として有することを特徴とする電池。

【請求項4】 請求項2記載の電極を、正極として有することを特徴とする電池。

【請求項5】 請求項2記載の電極を、正極または負極の少なくとも一方の電極として有することを特徴とする二次電池。

【請求項6】 請求項2記載の電極を、正極として有することを特徴とする二次電池。

【請求項7】 請求項2記載の電極を、正極または負極の少なくとも一方の電極として有することを特徴とするリチウム二次電池。

【請求項8】 請求項2記載の電極を、正極として有す 10 ることを特徴とするリチウム二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電極活物質、電極 および電池に関する。

[0002]

【従来の技術】電池は、正極および負極で起きる酸化還元反応を利用して化学エネルギーを電気エネルギーへと変換して取り出したり、または電気エネルギーを化学エネルギーへと変換して貯蔵するものであり、各種の装置において電源として利用されている。

【0003】近年、携帯電子機器の急速な普及に伴い、容量密度が高い電池に対する要求が高まっている。そして、この要求に応えるために、単位電荷当たりの質量が小さいアルカリ金属イオンを用いた電池が開発されている。これらの中でも、特にリチウムイオンを用いる電池が、安定性に優れた大容量電池として種々の携帯機器に利用されている。このようなリチウムイオン電池は、正極および負極の活物質として、それぞれリチウム含有重金属酸化物および炭素材料電極をそれぞれ用いており、これらの活物質に対するリチウムイオンの挿入反応および脱離反応を利用して充放電を行っている。

【0004】しかしながら、このようなリチウムイオン 電池は、特に正極の活物質として比重の高い重金属化合 物を利用しているため、単位質量あたりの電池容量が充 分ではなく、容量密度が高い電池として機能することが できないという課題があった。

【0.005】そこで、より軽量の電極材料を用いて大容量電池を開発しようとする試みが検討されてきた。例えば、米国特許第4,833,048号明細書および日本国特許第2,715,778号公報には、ジスルフィド結合を有する有機化合物を正極の活物質として用いることにより、当該ジスルフィド結合の生成および解離に基づく電気化学的な酸化還元反応を利用する電池が開示されている。

【0006】しかしながら、この電池は、硫黄や炭素等のような低質量の元素からなる有機化合物を電極材料として用いているので、高容量密度の電池を構成するという点においては一応の効果が得られるものの、解離したジスルフィド結合の再結合効率が小さく、充放電の安定性が不充分であるという課題を有していた。

50 【0007】また、有機化合物を活物質として利用する

電池として、導電性高分子を電極材料に用いた電池が提 案されている。この電池は、導電性高分子に対する電解 質イオンのドープ反応および脱ドープ反応により充放電 を行うものである。なお、ここで述べるドープ反応と は、導電性高分子の電気化学的な酸化還元反応によって 生じる荷電ソリトンやポーラロン等のエキシトンを対イ オンによって安定化させる反応と定義され、一方、脱ド ープ反応とは、ドープ反応の逆反応、すなわち、対イオ ンによって安定化されたエキシトンを電気化学的に酸化 または還元する反応と定義される。

【0008】米国特許第4,442,187号明細書には、この ような導電性高分子を正極または負極とする電池が開示 されている。この電池は、導電性高分子が炭素や窒素等 の低質量の元素から構成されているため、高容量密度の 電池として開発が期待された。

【0009】しかしながら、導電性高分子には、一般的 に、電気化学的な酸化還元反応により生じるエキシトン が、π電子共役系の広い範囲にわたって非局在化し、そ れらが相互作用するという性質があるため、発生するエ 限されるという課題を有していた。したがって、このよ うな導電性高分子を電極材料とする電池では、電池の高 容量密度化という点において依然として不充分であっ た。

#### [0010]

【発明が解決しようとする課題】上記の事情に鑑み、本 発明は、エネルギー密度が高く、かつ充放電の安定性に 優れた電池、及びこのような電池の形成に好適な電極を 提供することにある。

#### [0011]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決する本発 明によれば、オリゴマー又はポリマーを含む電極活物質 であって、前記オリゴマー又はポリマーの構成単位が、 ジアジンN, N'-ジオキサイド構造を有する下記一般 式(1)で示される化合物の置換基R1、R1、R1、 R<sub>4</sub>、R<sup>4</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>6</sup>及びR<sup>6</sup>うち一つの置換基に代えて 一つの結合手を持つ一価基を少なくとも一つ含むことを 特徴とする電極活物質が提供される。

## [0012]

【化2】

【0013】上記一般式(1)中、n、m、n'及びm' はそれぞれ独立に0以上の整数を示す。また、ジアジン 環とベンゼン環との縮合の順序は交互であってもランダ ムであってもよい。また、置換基R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、 R'、R'、R'及びR'のうち、一つは上記結合手を示

し、残りの置換基はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲ ン原子、ヒドロキシル基、ニトロ基、ニトロソ基、シア ノ基、カルボキシル基、置換もしくは非置換のアルキル 基、置換もしくは非置換のアルケニル基、置換もしくは 非置換のシクロアルキル基、置換もしくは非置換の芳香 族炭化水素基、置換もしくは非置換の芳香族複素環基、 置換もしくは非置換のアラルキル基、置換もしくは非置 換のアミノ基、置換もしくは非置換のアルコキシ基、置 換もしくは非置換のアリールオキシ基、置換もしくは非 10 置換のアルコキシカルボニル基、置換もしくは非置換の アリールオキシカルボニル基、置換もしくは非置換のア シル基、または置換もしくは非置換のアシルオキシ基を 示す。ただし、nが2以上の場合、各々のベンゼン環上 のR®は必ずしも同一である必要はなく、同様に各々の ベンゼン環上のRbは必ずしも同一である必要はない。 また、n'が2以上の場合、各々のベンゼン環上のR'は 必ずしも同一である必要はなく、同様に各々のベンゼン 環上のR'は必ずしも同一である必要はない。また、こ れらの置換基は、その一個以上の原子が硫黄原子、ケイ キシトンの濃度にも限界が生じ、結果、電池の容量が制 20 素原子、リン原子、またはホウ素原子で置換されていて もよく、また置換基同士で環構造を形成していてもよ

> 【0014】本明細書におけるオリゴマー又はポリマー は、電解液に不溶であり、かつ形体を維持できる程度の 分子量を有する重合体が好ましい。オリゴマーは例えば 分子量200~1000程度、ポリマーは例えば1000~500000 程度である。

【0015】また本発明によれば、オリゴマー又はポリ マーを含む電極活物質であって、上記オリゴマー又はポ 30 リマーが、ジアジンN, N'-ジオキサイド構造を有す る上記一般式(1)で示される化合物の置換基R<sub>1</sub>、 R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sup>4</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>6</sup>及びR<sup>6</sup>うち一つの置換 基に代えて一つの結合手を持つ一価基を少なくとも一つ 含むモノマーを重合させてなることを特徴とする電極活 物質が提供される。

【0016】また本発明によれば、上記のジアジンN. N'-ジオキサイド構造を有するオリゴマー又はポリマ 一化合物を、電極反応の少なくとも放電反応において反 応出発物、生成物または中間生成物として含有すること 40 を特徴とする電極が提供される。

【0017】また本発明によれば、上記の電極を、正極 または負極の少なくとも一方の電極として有することを 特徴とする電池が提供される。

【0018】また本発明によれば、上記の電極を、正極 として有することを特徴とする電池が提供される。

【0019】また本発明によれば、上記の電極を、正極 または負極の少なくとも一方の電極として有することを 特徴とする二次電池が提供される。

【0020】また本発明によれば、上記の電極を、正極 として有することを特徴とする二次電池が提供される。

【0021】また本発明によれば、上記の電極を、正極 または負極の少なくとも一方の電極として有することを 特徴とするリチウム二次電池が提供される。

【0022】また本発明によれば、上記の電極を、正極 として有することを特徴とするリチウム二次電池が提供 される。

【0023】本発明者らは、鋭意検討した結果、低質量 の元素のみから構成されているにもかかわらず、今まで に電極の活物質として利用されていなかった特定の有機 化合物、すなわち特定のジアジンN, N'ージオキサイ ド構造を有するオリゴマー又はボリマー化合物が電極の 活物質として利用できることを見出した。本発明によれ ば、このような特定のジアジンN, N'-ジオキサイド 構造を有するオリゴマー又はポリマー化合物を、電極に 電極活物質として含有させることにより、軽量かつ容量 密度が高く、充放電の際に安定に機能する電極を提供す ることができる。

【0024】また、上記ジアジンN、N'ージオキサイ ド構造を有する化合物の共重合オリゴマー又は共重合ポ リマーを活物質として電極に含有させることにより、充 20 放電の際に安定に機能する電極を提供することが可能と なる。さらにこの電極を用いて電池を構成することによ り、さらに容量密度の高い電池を得ることができる。

【0025】また、上記電極を二次電池あるいはリチウ ム二次電池の電極として用いることにより、エネルギー 密度が高い二次電池あるいはリチウム二次電池を提供す ることが可能となる。

#### [0026]

【発明の実施の形態】図1に本発明の電池の一実施形態 の構成を示す。図1に示された電池は、正極5と負極3 とを電解質を含むセパレータ4を介して対向するように 重ね合わせた構成を有している。正極5は正極集電体6 上に配置され、負極3は負極集電体1上に配置され、負 極集電体1と正極集電体6との間には、両者の電気的接 触を防ぐ目的で、正極、負極およびセパレータの周囲を 囲む枠状の、プラスチック樹脂等の絶縁性材料からなる 絶縁パッキン2が配置される。なお、固体電解質やゲル 電解質を用いる場合は、セパレータに代えてこれら電解 質を電極間に介在させた形態にすることもできる。

【0027】本実施形態では、このような構成におい て、負極3もしくは正極5または両電極に用いられる活 物質として、上記一般式(1)で示されるジアジンN, N'-ジオキサイド構造を側鎖に持つ構成単位を有する オリゴマー又はポリマー化合物(以下、適宜この化合物 を「ジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有す るオリゴマー又はポリマー化合物」という)を用いる。 【0028】本発明における電極の活物質とは、充電反 応および放電反応等の電極反応に直接寄与する物質のこ とであり、電池システムの中心的役割を果たすものであ る。

【0029】また、本発明において必須の活物質として 用いられるジアジンN、N'-ジオキサイド構造を側鎖 に有するオリゴマー又はボリマー化合物とは、上記一般 式(1)で表されるジアジンN, N'-ジオキサイド化 合物の環に一つの結合手をもつ一価基が、少なくとも一 つ含まれる構成単位を有するオリゴマー又はポリマー化 合物をいう。

6

【0030】本発明の電池は、電池容量の点から、正極 活物質として上記ジアジンN, N'-ジオキサイド構造 を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物を含有す る正極を有し、電解質カチオンとしてリチウムイオンを 含有するリチウム二次電池であることが好ましい。

【0031】上記一般式(1)において、置換基R<sub>1</sub>、 R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sup>4</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>6</sup>及びR<sup>6</sup>のハロゲン原子 としては、例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等が挙 げられ、一種単独または二種以上を組み合わせて有する ことができる。

【0032】また置換または非置換のアルキル基として は、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプ ロピル基、n-ブチル基、s-ブチル基、イソブチル 基、tープチル基、nーペンチル基、nーヘキシル基、 n-ヘプチル基、n-オクチル基、ヒドロキシメチル 基、1-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシエチル 基、2-ヒドロキシイソプチル基、1、2-ジヒドロキ シエチル基、1、3-ジヒドロキシイソプロピル基、 2, 3-ジヒドロキシーt-ブチル基、1, 2, 3-ト リヒドロキシプロピル基、クロロメチル基、1-クロロ エチル基、2-クロロエチル基、2-クロロイソブチル 基、1,2-ジクロロエチル基、1,3-ジクロロイソ プロピル基、2,3-ジクロロ-t-ブチル基、1, 2, 3-トリクロロプロピル基、プロモメチル基、1-ブロモエチル基、2-ブロモエチル基、2-ブロモイソ ブチル基、1,2-ジブロモエチル基、1,3-ジブロ モイソプロピル基、2,3-ジブロモ-t-ブチル基、 1,2,3-トリブロモプロピル基、ヨードメチル基、 1-ヨードエチル基、2-ヨードエチル基、2-ヨード イソプチル基、1,2-ジョードエチル基、1,3-ジ ヨードイソプロピル基、2、3-ジヨードーt-ブチル 基、1、2、3-トリヨードプロピル基、アミノメチル 40 基、1-アミノエチル基、2-アミノエチル基、2-ア ミノイソブチル基、1,2-ジアミノエチル基、1,3 -ジアミノイソプロピル基、2,3-ジアミノーt-ブ チル基、1,2,3-トリアミノプロピル基、シアノメ チル基、1-シアノエチル基、2-シアノエチル基、2 -シアノイソブチル基、1,2-ジシアノエチル基、 1,3-ジシアノイソプロピル基、2,3-ジシアノー t-ブチル基、1,2,3-トリシアノプロピル基、ニ トロメチル基、1-ニトロエチル基、2-ニトロエチル 基、2-二トロイソブチル基、1,2-ジニトロエチル 50 基、1,3-ジニトロイソプロピル基、2,3-ジニト

ロー t ープチル基、1,2,3-トリニトロプロピル基 等が挙げられ、一種単独または二種以上を組み合わせて 有することができる。

【0033】また置換または非置換のアルケニル基としては、例えば、ビニル基、アリル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、3-ブテニル基、1,3-ブタンジエニル基、1-メチルビニル基、スチリル基、2,2-ジフェニルビニル基、1,2-ジフェニルビニル基、1-メチルアリル基、1-フェニルアリル基、2-メチルアリル基、1-フェニルアリル基、3-フェニルアリル基、3-フェニルアリル基、3-ジフェニルアリル基、1,2-ジメチルアリル基、1-フェニルー1-ブテニル基、3-フェニルー1-ブテニル基等が挙げられ、一種単独または二種以上を組み合わせて有することができる。

【0034】また置換または非置換のシクロアルキル基としては、例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、4-メチルシクロペキシル基等が挙げられ、一種単独または二種以上を組み合わせて有することができる。

【0035】また置換または非置換の芳香族炭化水素基 としては、例えば、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、9-フルオレニル基、1-アントリル基、 2-アントリル基、9-アントリル基、1-フェナント リル基、2-フェナントリル基、3-フェナントリル 基、4-フェナントリル基、9-フェナントリル基、1 ーナフタセニル基、2ーナフタセニル基、9ーナフタセ ニル基、1-ピレニル基、2-ピレニル基、4-ピレニ ル基、2-ビフェニルイル基、3-ビフェニルイル基、 4 - ピフェニルイル基、p - ターフェニル - 4 - イル 基、p-ターフェニル-3-イル基、p-ターフェニル -2-イル基、m-ターフェニル-4-イル基、m-タ ーフェニルー3-イル基、m-ターフェニルー2-イル 基、oートリル基、mートリル基、pートリル基、pー t-ブチルフェニル基、p-(2-フェニルプロピル) フェニル基、3-メチル-2-ナフチル基、4-メチル - 1 - ナフチル基、4 - メチル-1 - アントリル基、 4'-メチルピフェニルイル基、4"-t-ブチル-p-ターフェニルー4-イル基、及びこれらの誘導体等が挙 げられ、これらの一種単独または二種以上を組み合わせ 40 て有することができる。

基、2-フリル基、3-フリル基、2-ベンゾフラニル 基、3-ベンゾフラニル基、4-ベンゾフラニル基、5 -ベンゾフラニル基、6-ベンゾフラニル基、7-ベン ゾフラニル基、1-イソベンゾフラニル基、3-イソベ ンゾフラニル基、4-イソベンゾフラニル基、5-イソ ベンゾフラニル基、6-イソベンゾフラニル基、7-イ ソベンゾフラニル基、2-キノリル基、3-キノリル 基、4-キノリル基、5-キノリル基、6-キノリル 基、7-キノリル基、8-キノリル基、1-イソキノリ ル基、3-イソキノリル基、4-イソキノリル基、5-イソキノリル基、6-イソキノリル基、7-イソキノリ ル基、8-イソキノリル基、2-キノキサリニル基、5 -キノキサリニル基、6-キノキサリニル基、1-カル バゾリル基、2-カルバゾリル基、3-カルバゾリル 基、4-カルパゾリル基、9-カルパゾリル基、1-フ ェナンスリジニル基、2-フェナンスリジニル基、3-フェナンスリジニル基、4-フェナンスリジニル基、6 -フェナンスリジニル基、7-フェナンスリジニル基、 8-フェナンスリジニル基、9-フェナンスリジニル 20 基、10-フェナンスリジニル基、1-アクリジニル 基、2-アクリジニル基、3-アクリジニル基、4-ア クリジニル基、9-アクリジニル基、1,7-フェナン スロリン-2-イル基、1,7-フェナンスロリン-3 ーイル基、1,7-フェナンスロリン-4-イル基、 1, 7-フェナンスロリン-5-イル基、1, 7-フェ ナンスロリンー6-イル基、1,7-フェナンスロリン -8-イル基、1,7-フェナンスロリン-9-イル 基、1、7-フェナンスロリン-10-イル基、1、8 -フェナンスロリン-2-イル基、1,8-フェナンス 30 ロリン-3-イル基、1,8-フェナンスロリン-4-イル基、1,8-フェナンスロリン-5-イル基、1. 8-フェナンスロリン-6-イル基、1,8-フェナン スロリン-7-イル基、1,8-フェナンスロリン-9 -イル基、1、8-フェナンスロリン-10-イル基、 1,9-フェナンスロリン-2-イル基、1,9-フェ ナンスロリン-3-イル基、1、9-フェナンスロリン -4-イル基、1,9-フェナンスロリン-5-イル 基、1,9-フェナンスロリン-6-イル基、1,9-フェナンスロリンー7ーイル基、1,9-フェナンスロ リンー8-イル基、1、9-フェナンスロリン-10-イル基、1,10-フェナンスロリン-2-イル基、 1,10-フェナンスロリン-3-イル基、1,10-フェナンスロリンー4-イル基、1,10-フェナンス ロリン-5-イル基、2、9-フェナンスロリン-1-イル基、2,9-フェナンスロリン-3-イル基、2, 9-フェナンスロリン-4-イル基、2,9-フェナン スロリン-5-イル基、2、9-フェナンスロリン-6 -イル基、2,9-フェナンスロリン-7-イル基、 2, 9-フェナンスロリン-8-イル基、2, 9-フェ

ン-1-イル基、2,8-フェナンスロリン-3-イル 基、2、8-フェナンスロリン-4-イル基、2、8-フェナンスロリン-5-イル基、2、8-フェナンスロ リン-6-イル基、2,8-フェナンスロリン-7-イ ル基、2,8-フェナンスロリン-9-イル基、2,8 -フェナンスロリン-10-イル基、2,7-フェナン スロリン-1-イル基、2,7-フェナンスロリン-3 - イル基、2,7-フェナンスロリン-4-イル基、 2, 7-フェナンスロリン-5-イル基、2, 7-フェ ナンスロリンー6-イル基、2、7-フェナンスロリン 10 -8-イル基、2、7-フェナンスロリン-9-イル 基、2、7-フェナンスロリン-10-イル基、1-フ ェナジニル基、2-フェナジニル基、1-フェノチアジ ニル基、2-フェノチアジニル基、3-フェノチアジニ ル基、4-フェノチアジニル基、10-フェノチアジニ ル基、1-フェノキサジニル基、2-フェノキサジニル 基、3-フェノキサジニル基、4-フェノキサジニル 基、10-フェノキサジニル基、2-オキサゾリル基、 4-オキサゾリル基、5-オキサゾリル基、2-オキサ ジアゾリル基、5-オキサジアゾリル基、3-フラザニ 20 ル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-メチルピ ロールー1-イル基、2-メチルピロールー3-イル 基、2-メチルピロール-4-イル基、2-メチルピロ ール-5-イル基、3-メチルピロール-1-イル基、 3-メチルピロール-2-イル基、3-メチルピロール -4-イル基、3-メチルピロール-5-イル基、2t-ブチルピロール-4-イル基、3-(2-フェニル プロピル) ピロールー1-イル基、2-メチル-1-イ ンドリル基、4-メチル-1-インドリル基、2-メチ ルー3-インドリル基、4-メチル-3-インドリル 基、2-t-ブチル-1-インドリル基、4-t-ブチ ルー1-インドリル基、2-t-ブチルー3-インドリ ル基、4-t-ブチル-3-インドリル基、及びこれら の誘導体等が挙げられ、これらの一種単独または二種以 上を組み合わせて有することができる。

【0037】また置換または非置換のアラルキル基とし ては、例えば、ペンジル基、1-フェニルエチル基、2 -フェニルエチル基、1-フェニルイソプロピル基、2 -フェニルイソプロピル基、フェニル-t-ブチル基、  $\alpha$ -ナフチルメチル基、 $1-\alpha$ -ナフチルエチル基、2  $-\alpha$ -ナフチルエチル基、 $1-\alpha$ -ナフチルイソプロピ ル基、 $2-\alpha-$ ナフチルイソプロピル基、 $\beta-$ ナフチル メチル基、 $1-\beta-$ ナフチルエチル基、 $2-\beta-$ ナフチ ルエチル基、 $1-\beta-$ ナフチルイソプロピル基、 $2-\beta$ -ナフチルイソプロピル基、1-ピロリルメチル基、2 (1-ピロリル)エチル基、p-メチルベンジル基、 m-メチルベンジル基、o-メチルベンジル基、p-ク ロロペンジル基、m-クロロペンジル基、o-クロロベ ンジル基、pープロモベンジル基、mープロモベンジル 基、o-プロモベンジル基、p-ヨードベンジル基、m 50 4,4'-ジイル基、1,3-ブタジエン-1,4-ジ

-ヨードベンジル基、o-ヨードベンジル基、p-ヒド ロキシベンジル基、m-ヒドロキシベンジル基、o-ヒ ドロキシベンジル基、p-アミノベンジル基、m-アミ ノベンジル基、o-アミノベンジル基、p-二トロベン ジル基、m-ニトロベンジル基、o-ニトロベンジル 基、p-シアノベンジル基、m-シアノベンジル基、o -シアノベンジル基、1-ヒドロキシ-2-フェニルイ ソプロピル基、1-クロロ-2-フェニルイソプロピル 基等が挙げられ、これらの一種単独または二種以上を組 み合わせて有することができる。

【0038】また置換または非置換のアミノ基は、-N X' X' で表される基であり、置換基X' およびX' は、そ れぞれ独立に、例えば、水素原子、上述の置換または非 置換のアルキル基、置換または非置換のアルケニル基、 置換または非置換のシクロアルキル基、置換または非置 換の芳香族炭化水素基、置換または非置換の芳香族複素 環基、置換または非置換のアラルキル基等が挙げられ、 これらの一種単独または二種以上を組み合わせて有する ことができる。

【0039】また置換または非置換のアルコキシ基およ び置換または非置換のアルコキシカルボニル基は、それ ぞれ-OX'および-COOX'で表される基であり、置 換基X³およびX¹としてはそれぞれ、例えば、上述の置 換または非置換のアルキル基、置換または非置換のシク ロアルキル基、置換または非置換のアラルキル基等が挙 げられ、これらの一種単独または二種以上を組み合わせ て有することができる。

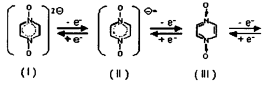
【0040】また置換または非置換のアリールオキシ基 および置換または非置換のアリールオキシカルボニル基 は、それぞれ-OX'および-COOX'で表される基で あり、置換基X<sup>4</sup> およびX<sup>4</sup> としてはそれぞれ、例えば、 上述の置換または非置換の芳香族炭化水素基、置換また は非置換の芳香族複素環基等が挙げられ、これらの一種 単独または二種以上を組み合わせて有することができ

【0041】また置換または非置換のアシル基および置 換または非置換のアシルオキシ基は、それぞれ-C(= O) X<sup>1</sup> および-OC(=O) X<sup>8</sup> で表される基であり、置 換基X'およびX'としてはそれぞれ、例えば、水素原 40 子、上述の置換または非置換のアルキル基、置換または 非置換アルケニル基、置換または非置換シクロアルキル 基、置換または非置換の芳香族炭化水素基、置換または 非置換の芳香族複素環基、置換または非置換アラルキル 基等が挙げられ、これらの一種単独または二種以上を組 み合わせて有することができる。

【0042】また環を形成する2価基の例としては、テ トラメチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン 基、ジフェニルメタン-2,2'-ジイル基、ジフェニ ルエタン-3,3'-ジイル基、ジフェニルプロパン-

イル基、及びこれらの誘導体等が挙げられる。

【0043】また上述の置換基は、その一個以上の原子 が硫黄原子、ケイ素原子、リン原子、またはホウ素原子 で置換されていてもよい。硫黄原子で置換された基とし ては、例えば、上述のヒドロキシル基、カルボキシル 基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アリール オキシ基、アリールオキシカルボニル基、アシル基、ア シルオキシ基等の酸素含有基の酸素原子が硫黄原子で置 き換えられた置換基を挙げることができる。その置換基 の例としては、メルカプト基、ジチオカルボキシル基、 ヒドロキシ(チオカルボニル)基、メルカプトカルボニ ル基、メチルチオ基、メトキシチオカルボニル基、メチ ルチオカルボニル基、メチルジチオカルボキシル基、フ エニルチオ基、フェノキシチオカルボニル基、フェニル チオカルボニル基、フェニルジチオカルボニル基、メチ ルチオカルボニル基、フェニルチオカルボニル基、等が 挙げられる。ケイ素原子で置換された基としては、例え ば、上述のアルキル基、アルケニル基、シクロアルキル 基、アラルキル基の炭素原子がケイ素原子で置き換えら れた置換基を挙げることができる。その置換基の例とし ては、シリル基、メチルシリル基、シリルメチル基、エ チルシリル基、(メチルシリル)メチル基、ジメチルシ リル基、トリメチルシリル基、t-ブチルジメチルシリ



【0046】特に、上記反応式(A)の化合物(III)と化合物(IV)との間の一電子酸化還元反応、または化 30合物(III)と化合物(II)との間の一電子酸化還元反応、または化合物(II)と化合物(IV)との間の二電子酸化還元反応を利用することが望ましい。本発明における前記ジアジンN,N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物は、側鎖にジアジンN,N'ージオキサイド構造を有するモノマーだけから重合したホモポリマーであっても、また他のモノマーとの共重合体であってもよい。

【0047】また、本発明における上記ジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はボリマー化合物は、この化合物の電解液への溶解による容量の低下を防ぐため、電解液に対する溶解性ができるだけ低いことが好ましく、すなわち難溶性あるいは不溶性であることが好ましい。この化合物の電解液への溶解度としては、例えばプロピレンカーボネートなどの電解液用溶媒100グラムに対して1グラム以下、より好ましくは0.5グラム以下であり、更に好ましくは0.1

【0048】ジアジンN, N'-ジオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物の分子量につ 50

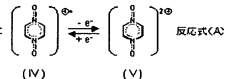
ル基、トリイソプロピルシリル基、等が挙げられる。リン原子で置換された基としては、例えば、上述のアミノ基の窒素原子がリン原子で置き換えられた置換基が挙げられる。その置換基の例としては、ホスフィノ基、トリメチルホスフィノ基、トリフェニルホスフィノ基、等が挙げられる。ホウ素原子で置換された基としては、例えば、上述のアミノ基の窒素原子がリン原子で置き換えられた置換基が挙げられる。その置換基の例としては、ジメチルボリル基、ジフェニルボリル基、等が挙げられる。

【0044】本発明におけるジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物は、電極内で電極活物質として機能し、電極反応の放電反応において、反応出発物、生成物または中間生成物として電極中に含有される。このジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物中のジアジンN, N'ージオキサイド環は、電極反応として下記反応式(A)で示される酸化還元反応を起こすものと考えられる。なお、反応式(A)はジアジンN, N'ージオキサイド環部分のみを示す。

[0045]

【化3】

20



いては、電解液への溶解性等の点からは高分子量であることが好ましいが、製造時の反応溶媒への溶解性の点から、一般式(1)に示すジアジン骨格としては、 $n+m+n'+m' \le 20$ であることが好ましく、 $n+m+n'+m' \le 10$ であることがより好ましく、またオリゴマーまたはポリマーとしては、GPCによる重量平均分子量(標準試料:ポリスチレン)として20万以下が好ましく、10万以下がより好ましい。

【0049】本発明における前記ジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物は、対応するジアジン誘導体により置換されたオレフィンを例えばラジカル重合させることによりオリゴマー化又はポリマー化し、これを過酸化物あるいは過酸を用いて酸化するなどの既知の合成法により製造することができる。例えば、ポリ(2ービニルピラジンN, N'?ジオキサイド)合成法については、イラニアン・ジャーナル・オブ・サイエンス・アンド・テクノロジ、1987年、第11巻、第1号、第27~34頁(Iranian Journal of Science & Technology, P.27-34, Vol.11, No.1, 1987)に記載されている。

【0050】本発明における上記ジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー

化合物は、前述のように電解液への溶解性が低い方が好ましいが、分子量が高すぎると、ジアジン環が酸化されにくくなったり、精製が困難になり容量の低下を招く虞があるため、前記分子量の範囲にあることが望ましい。【0051】本発明におけるジアジンN、N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はボリマー化合物の具体例として、以下の化学式(2)~(8)で表される化合物が挙げられるが、本発明はその要旨を越えない限りこれらに限定されるものではない。

[0052]

【化4】

[0053]

【化5】

[0054]

【化6】

[0055]

【化7】

[0056]

【化8】

[0057]

【化9】

[0058]

【化10】

【0059】次に、その他の活物質材料について説明する。

【0060】前記ジアジンN、N'ージオキサイド構造 10 を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物を正極お よび負極の両方あるいはいずれか一方の電極の活物質と して含有する本発明の電池においては、前記ジアジン N, N'-ジオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー 又はポリマー化合物が、金属酸化物系の活物質に比べて 質量密度が小さいため、容量密度に優れているという特 徴があり、特に正極の活物質として用いることが好まし い。このような本発明の電池において、前記ジアジン N, N'-ジオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー 又はポリマー化合物を一方の電極の活物質として用いる 20 場合、他方の電極に用いる活物質としては、以下に挙げ る従来公知の材料を用いることができる。また、従来公 知の活物質材料は、ジアジンN, N'-ジオキサイド構 造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物と混合 し複合活物質として、両極またはいずれか一方の電極に 用いてもよい。

【0061】負極の活物質としてジアジンN. N'-ジ オキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー 化合物を用いる場合には、正極の活物質として、金属酸 化物粒子、ジスルフィド化合物、導電性高分子等を用い 30 ることができる。金属酸化物としては、LiMnO,、  $Li, Mn, O_{\lambda}(0 < x < 2)$ 等のマンガン酸リチウムも しくはスピネル構造を有するマンガン酸リチウム、Mn  $O_2$ , LiCoO<sub>2</sub>, LiNiO<sub>2</sub>, Li, V, O<sub>5</sub> (0 < x <2)等が挙げられ、ジスルフィド化合物としては、ジ チオグリコール、2,5-ジメルカプト-1,3,4-チアジアゾール、S-トリアジン-2,4,6-トリチ オール等が挙げられ、導電性高分子としては、ポリアセ チレン、ポリフェニレン、ポリアニリン、ポリピロール 等が挙げられる。これらの正極活物質は一種単独または 40 二種以上を組み合わせて使用することもできる。さら に、このような従来公知の活物質と前記ジアジンN、 N'-ジオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又は ポリマー化合物とを混合して複合活物質として用いても よい。

【0062】一方、正極活物質として前記ジアジンN, N'-ジオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物を用いる場合は、負極の活物質として、グラファイト、非晶質カーボン、リチウム金属、リチウム合金、リチウムイオン吸蔵炭素、導電性高分子等が挙50 げられ、これらの一種単独または二種以上を組み合わせ

て用いることができる。

【0063】なお、活物質の形状は特に限定されるものではなく、例えば、リチウム金属やリチウム合金では薄膜状のもの以外に、バルク状のもの、粉末を固めたもの、繊維状のもの、フレーク状のもの等を使用することができる。

【0064】また本発明では、前記ジアジンN, N'-ジオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はボリマー化合物を含む電極を形成する際に、インピーダンスを低下させる目的で、導電補助材やイオン伝導補助材を混 10合させてもよい。導電補助材としては、グラファイト、カーボンブラック、アセチレンブラック等の炭素質微粒子、ポリアニリン、ボリピロール、ボリチオフェン、ボリアセチレン、ポリアセン等の導電性高分子が挙げられる。また、イオン伝導補助材としては、ゲル電解質、固体電解質が挙げられる。

【0065】また本発明では、電極の各構成材料間の結 びつきを強めるために、電極材料に結着剤を混合しても よい。このような結着剤としては、ポリフッ化ビニリデ ン、ピニリデンフルオライド-ヘキサフルオロプロピレ 20 ン共重合体、ビニリデンフルオライドーテトラフルオロ エチレン共重合体、スチレンーブタジエン共重合ゴム、 ポリテトラフルオロエチレン、ポリプロピレン、ポリエ チレン、ポリイミド等の樹脂パインダーが挙げられる。 【0066】また本発明では、電極反応をより円滑に行 うために酸化還元反応を促進させる触媒を電極材料に混 合してもよい。このような触媒としては、ポリアニリ ン、ポリピロール、ポリチオフェン、ポリアセチレン、 ポリアセン等の導電性高分子、ピリジン誘導体、ピロリ ドン誘導体、ベンズイミダゾール誘導体、ベンゾチアソ 30 ール誘導体、アクリジン誘導体等の塩基性化合物、なら びに金属イオン錯体等が挙げられる。

【0067】また本発明では、負極集電体1および正極 集電体6として、ニッケル、アルミニウム、銅、金、 銀、アルミニウム合金、ステンレス等の金属箔や金属平 板、メッシュ状電極、炭素電極等を用いることができ る。また、このような集電体に触媒効果を持たせたり、 活物質と集電体とを化学結合させてもよい。また、負極 集電体1と正極集電体6との電気的接触を防ぐ目的で、 両者の間にプラスティック樹脂等からなる絶縁パッキン 40 2を配置してもよい。

【0068】正極5と負極3との接触を防ぐために用いられるセパレータとしては、多孔質フィルムや不織布を用いることができる。

【0069】次に電解質について説明する。

【0070】本発明において電解質は、電極間の荷電担体輸送を担うものであり、一般的に室温で10°~10°S/cmのイオン伝導性を有していることが望ましい。本発明における電解質は、例えば、電解質塩を溶媒に溶解した電解液を利用することができる。

【0071】 このような電解質塩としては、例えば、LiPF<sub>4</sub>、LiClO<sub>4</sub>、LiBF<sub>4</sub>、LiCF<sub>5</sub>SO<sub>5</sub>、Li(CF<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>), N、Li(CF<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>), N、Li(CF<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>), C等の従来公知の材料を用いることができる。

【0072】電解質塩の溶媒としては、例えば、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、アーブチロラクトン、テトラヒドロフラン、ジオキソラン、スルホラン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、Nーメチルー2ーピロリドン等の有機溶媒を用いることができる。なお、本発明では、これらの溶媒を一種単独または二種以上の混合溶剤として用いることもできる。

【0073】また本発明では、高分子電解質を用いることもできる。高分子化合物に電解液を含ませたゲル状の状態で使用してもよく、また、高分子化合物自体を固体電界質としてそのまま用いてもよい。

【0074】このような髙分子化合物としては、ボリフ ッ化ビニリデン、フッ化ビニリデン-エチレン共重合 体、フッ化ビニリデンーモノフルオロエチレン共重合 体、フッ化ビニリデンートリフルオロエチレン共重合 体、フッ化ピニリデン-テトラフルオロエチレン共重合 体、フッ化ビニリデンーヘキサフルオロプロピレン共重 合体、フッ化ピニリデンーヘキサフルオロプロピレンー テトラフルオロエチレン三元共重合体等のフッ化ピニリ デン系高分子化合物;アクリロニトリルーメチルメタク リレート共重合体、アクリロニトリルーエチルメタクリ レート共重合体、アクリロニトリルーメチルアクリレー ト共重合体、アクリロニトリルーエチルアクリレート共 重合体、アクリロニトリルーメタクリル酸共重合体、ア クリロニトリルーアクリル酸共重合体、アクリロニトリ ルーピニルアセテート共重合体等のアクリルニトリル系 高分子化合物;ポリエチレンオキサイド、エチレンオキ サイドープロピレンオキサイド共重合体、ならびにこれ らのアクリレートエステルおよびメタクリレートエステ ル等が挙げられ、一種単独または二種以上を組み合わせ て用いることができる。

 $[0\ 0\ 7\ 5]$  また、本発明では、無機固体電解質を用いることもできる。無機固体電解質としては、 $CaF_1$ 、AgI、LiF、 $\beta$ アルミナ、ガラス素材等が挙げられる。

【0076】本発明の電池の電解質として、イオン導伝性の高さを考慮した場合には電解液およびゲル電解質が好ましく、特に電解液が好ましい。電解液への溶解性の低いジアジンN,N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物を活物質として用いる場合には電解質として電解液を用いることが好ましい。一方、電解液への溶解性が比較的高いジアジンN,N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリ

マー化合物を活物質として用いる場合には、ジアジン N, N'-ジオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー 又はボリマー化合物の電解質への溶解を起こしにくい固 体電解質を用いてもよい。

【0077】本発明の電池の形状および外観については 特に限定されるものではなく、従来公知のものを採用す ることができる。すなわち、このような本発明の電池の 形状としては、例えば、電極積層体または巻回体を、金 属ケース、樹脂ケース、もしくはアルミニウム箔などの 金属箔と合成樹脂フィルムとからなるラミネートフィル 10 ム等によって封止したものが挙げられる。また、電池の 外観としては、円筒型、角型、コイン型、シート型等が

【0078】本発明では、正極および負極の積層形態に ついても特に限定されるものではなく、任意の積層方法 により形成することができ、例えば、多層積層体、集電 体の両面に積層したものを組み合わせた形態、さらにこ れらを巻回した形態とすることができる。

【0079】本発明では、電極および電池の製造方法に ついて特に限定されず、従来公知の方法を採用すること 20 ができる。

【0080】電極の製造方法としては、例えば、電極の 構成材料に溶剤を加えスラリー状にして電極集電体に塗 布する方法、電極の構成材料にバインダ樹脂を加えて圧 力をかけて固める方法、電極の構成材料に熱をかけて焼 き固める方法などが挙げられる。

【0081】電池の製造方法としては、作製した電極を セパレータを介して対極と積層し、あるいはさらにこれ を巻回し、得られたものを外装体で包み、電解液を注入 して封止する方法等が挙げられる。

【0082】なお、本発明の電池の製造時において、前 記ジアジンN, N'-ジオキサイド構造を側鎖に有する オリゴマー又はポリマー化合物をそのまま用いてもよい し、電極反応によってジアジンN, N'-ジオキサイド 構造に変換され得る化合物、つまりジアジンN、 N' -ジオキサイド構造のジアジンN、N'ージオキサイド環 が反応式(A)に示す形態(I)、(II)、(IV)または(V) をとっている構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマ 一化合物を用いてもよい。

[0083]

【実施例】以下、本発明を実施例により具体的に説明す るが、本発明は、これらの実施例により制限されるもの ではない。

【0084】(実施例1)化学式(2)で示されるジア ジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有するポリマ 一化合物(重量平均分子量5×10<sup>4</sup>)25mgと、グ ラファイト粉末200mg、ポリテトラフルオロエチレ ン樹脂パインダ25mgを測り採り、メノウ乳鉢で混合 - した。10分ほど乾式混合して得られた混合体を、圧力 を掛けてローラー延伸して、厚さ215μmの薄型電極 50 夕、正極集電体、負極集電体を用いて電池を作製した。

板を得た。この薄型電極板を、真空中80℃で一晩乾燥 した後、直径12mmの円形に打ち抜いて電極成形体を 得た。

【0085】次に、得られた電極成形体を電解液に浸し て、電極成形体中の空隙に電解液を染み込ませた。電解 液としては、1mol/lのLiPF。電解質塩を含む エチレンカーボネート/ジエチルカーボネート混合溶液 (混合比3:7(体積比))を用いた。電解液を含浸さ せた電極成形体を正極として正極集電体(アルミニウム 箔)上に配置し、その上に同じく電解液を含浸させた多 孔質フィルムセパレータを積層した。さらに負極として リチウム金属板を積層し、枠状の絶縁パッキンを設置し た後に負極集電体(銅箔)を重ね合わせた。得られた積 層体に、かしめ機により圧力を加え、密閉型のコイン型 電池を得た。

【0086】以上のように作製した電池に対して、化学 式(2)で示されるジアジンN, N'-ジオキサイド構 造を側鎖に有するポリマー化合物を含む電極を形成した アルミニウム箔を正極、リチウムを張り合わせた銅箔を 負極として、0.1mAの定電流で充電を行い、電圧が 4. 5 Vまで上昇した直後に放電を行った。放電電流 は、充電時と同じく0.1mAとした。その結果、4. 0 V付近に電圧平坦部が認められ、電池として動作して いることが確認された。活物質あたりの容量を計算した ところ、118mAh/gであった。

【0087】さらに、ここで得られた電池を、繰り返し 充放電した場合における電圧の変化を測定したところ、 10サイクルにわたり繰り返し充放電を行った場合で も、4.0 V付近に電圧平坦部が認められ、この電池は 二次電池としても動作していることが確認された。

【0088】 (比較例1) 実施例1において用いた化学 式(2)で示されるジアジンN, N'-ジオキサイド構 **造を側鎖に有するボリマー化合物の代わりにグラファイ** ト粉末を25mg用いた以外は、実施例1と同様の方法 で電極を作製し、実施例1と同様の電解質、セパレー 夕、正極集電体、負極集電体を用いて電池を作製した。

【0089】以上のように作製した電池に対して、実施 例1と同様にして放電を行った。その結果、電圧は急速 に低下し、電池として十分に動作しなかった。

【0090】また、この電池に対して、0.1mAの定 40 電流を流して充電を試みたところ、電圧は瞬間的に上昇 して4.5 Vを超えたが、これをさらに放電したとこ ろ、電圧曲線に平坦部は認められず、この電池は二次電 池として動作しないことが確認された。

【0091】 (比較例2) 実施例1において正極に用い た化学式(2)で示されるジアジンN, N'-ジオキサ イド構造を側鎖に有するボリマー化合物の代わりにLi CoO,を25mg用いた以外は、実施例1と同様の方 法で電極を作製し、実施例1と同様の電解質、セパレー

【0092】以上のように作製した電池に対して、実施例1と同様の方法で充放電を行い、活物質あたりの容量を計算したところ、96mAh/gであった。

【0093】(実施例2)実施例1において用いた化学式(2)で示されるジアジンN,N'ージオキサイド構造を側鎖に有するポリマー化合物の代わりに、化学式(3)で表されるジアジンN,N'ージオキサイド構造を側鎖に有するポリマー化合物(重量平均分子量 $4\times1$ 0 $^4$ )を用いた以外は、実施例1と同様の方法で電極およびその電極を用いた電池を作製した。

【0094】得られた電池に対して、実施例1と同様にして充放電を行った。その結果、3.8V付近に電圧平坦部が認められ、電池として動作していることが確認された。

【0095】さらに、実施例1と同様の方法で繰り返し充放電に伴う電圧の変化を測定したところ、10サイクルにわたり繰り返し充放電が可能であり、この電池が二次電池として動作していることが確認された。活物質あたりの容量を計算したところ、103mAh/gであった。

【0096】(実施例3~4)実施例1において用いた化学式(2)で示されるジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有するボリマー化合物の代わりに、実施例3では化学式(5)で表されるジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有するボリマー化合物(重量平均分子量4.5×10<sup>4</sup>)、実施例4では化学式(7)で表されるジアジンN, N'ージオキサイド構造を側鎖に有するボリマー化合物(重量平均分子量5×10<sup>4</sup>)をそれぞれ用いた以外は、実施例1と同様の方法で電極

およびその電極を用いた電池を作製した。

【0097】得られた電池に対して、実施例1と同様にして充放電を行った。その結果、いずれの実施例の電池においても電圧平坦部が認められ、電池として動作していることが確認された。

【0098】さらに、実施例1と同様の方法で繰り返し 充放電に伴う電圧の変化を測定したところ、いずれの実 施例の電池においても、10サイクルにわたり繰り返し 充放電が可能であり、これらの電池が二次電池としても 10動作することが確認された。

## [0099]

【発明の効果】本発明によれば、少なくとも正極、負極および電解質を構成要素とする電池において、当該正極および負極またはいずれか一方の電極の活物質として、特定のジアジンN、N'ージオキサイド構造を側鎖に有するオリゴマー又はポリマー化合物を含有することにより、容量密度が高く、かつ充放電の安定性に優れた電池を得ることができる。

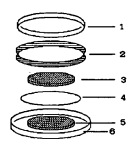
#### 【図面の簡単な説明】

20 【図1】本発明の電池の構成の一例を示す説明図である。

#### 【符号の説明】

- 1 負極集電体
- 2 絶縁パッキン
- 3 負極
- 4 セパレータ
- 5 正極
- 6 正極集電体

【図1】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコート' (参考)

6/16 10/40

Z

6/16 10/40

Z

(72)発明者 中原 謙太郎

東京都港区芝5丁目7番1号 日本電気株

式会社内

(72)発明者 入山 次郎

東京都港区芝5丁目7番1号 日本電気株

式会社内

(72)発明者 岩佐 繁之

東京都港区芝5丁目7番1号 日本電気株

式会社内

(72)発明者 佐藤 正春

東京都港区芝5丁目7番1号 日本電気株

式会社内

Fターム(参考) 4J100 AL08P AL08Q AQ19P BC65

BC73 BC74 CA01 CA04 JA43

5H024 AA09 AA12 BB07 FF11

5H029 AJ03 AK15 AL12 AM02 AM03

AMO5 AMO7 AM12 AM16 CJ08

HJ02

5H050 AA08 BA16 BA17 CA19 CA20

CA25 CB12 GA10 HA02